



Danish Nasir
Skanseveien 4
1599 MOSS

Deres ref.	Dato	Vår ref.	Saksbehandler
	19.06.2026	26/19382-6	Pål Magnus Nordby

VEDTAK OM PÅLEGG OM STANS AV ULOVLIG REKLAME FOR RETATRUTID

Innledning

Direktoratet for medisinske produkter (DMP) viser til forhåndsvarsel datert 01.06.2026 om pålegg om stans av ulovlig import av legemidler, ulovlig detaljomsetning av legemidler, ulovlig reklame for legemidler, samt tvangsmulkt.

Frist for uttalelse til forhåndsvarslet var 14 dager fra mottak av varselet. Danish Nasir bekreftet mottak av varselet den 01.06.2026 og ga sin uttalelse til forhåndsvarselet samme dag.

Vedtak

DMP vedtar at Danish Nasir sine nettsider med informasjon om retatrutid som var tilgjengelig på retatrutide.no er i strid med legemiddelforskriften § 13-3 første ledd og pålegger Danish Nasir å stanse all markedsføring av retatrutid i alle kanaler som han kontrollerer.

Pålegg om stans av ulovlig reklame er et fremtidsrettet virkemiddel som har til formål å sikre at ulovlig markedsføring opphører og at den ansvarlige ikke benytter samme eller tilsvarende markedsføringsmetoder på nytt.

Sakens grunnlag

Danish Nasir står oppført som domeneabonnent for nettstedet retatrutide.no og er således ansvarlig for bruk av domenenavnet, jf. ekomloven § 12-7 femte ledd.

På nettstedet retatrutide.no ble legemiddelet retatrutid tilbudt for salg.

Retatrutid (på engelsk: *retatrutide*) er et legemiddel med vektreduserende egenskaper som er under klinisk utprøving av legemiddelfirmaet Eli Lilly. Retatrutid er ikke et godkjent legemiddel i Norge.

Gjeldende rett

Legemiddeloven § 28 første ledd bestemmer at departementet fører tilsyn med at bestemmelsene i loven og bestemmelser gitt med hjemmel i loven overholdes. Tilsyn med reklame for legemidler er delegert videre til DMP, jf. legemiddelforskriften § 13-14 første ledd.

Legemiddelforskriften § 1-3 definerer legemiddel som

«...ethvert stoff, droge eller preparat som

1. utgis for å være egnet til å forebygge, lege eller lindre sykdom, sykdomssymptomer eller smerter, eller påvirke fysiologiske funksjoner hos mennesker eller

2. kan anvendes eller gis til mennesker for å gjenopprette, endre, eller påvirke fysiologiske funksjoner gjennom en farmakologisk, immunologisk eller metabolsk virkning, eller for å påvise sykdom»

Import av legemidler fra stater innenfor det europeiske økonomiske samarbeidsområdet (EØS-området) kan bare foretas av den som har godkjenning til grossistvirksomhet, jf. legemiddeloven § 13 fjerde ledd og forskrift om tilvirkning og import av legemidler § 3-1.

Import av legemidler fra stater utenfor EØS-området må ikke skje uten tilvirkertillatelse, jf. legemiddeloven § 13 første ledd og forskrift om tilvirkning og import av legemidler § 3-1.

Detaljomsetning av legemidler må, med de unntak som er fastsatt i eller i medhold av denne lov, bare forestås av apotek og medisinsalg underlagt et apotek, jf. legemiddeloven § 16 andre ledd.

Det kreves apotekkonsesjon og driftskonsesjon for å drive apotek, jf. apotekloven §§ 2-2 og 3-2.

Norske nettapotek må registreres hos DMP før legemidler kan selges over internett, jf. apotekforskriften § 42.

Legemiddelforskriften § 13-1 angir definisjon av reklame:

«Med reklame for legemidler forstås i dette kapitlet enhver form for oppsøkende informasjonsvirksomhet, kampanjer, holdningspåvirkning og andre tiltak som har til hensikt å fremme forskrivning, utlevering, salg eller bruk av legemidler».

Legemiddelforskriften § 13-3 oppstiller alminnelige bestemmelser for reklame for legemidler:

«Reklame er bare tillatt for legemidler som har markedsføringstillatelse i Norge».

Det er forbudt med reklame til allmennheten for legemidler som er reseptpliktige, jf. legemiddelforskriften § 13-4 første ledd bokstav a.

Ved overtredelse av reklamebestemmelsene kan DMP kreve reklame stoppet eller inndratt, jf. legemiddelforskriften § 13-14 andre ledd.

Videre kan DMP for å redusere skadevirkningene av en reklame som etter endelig avgjørelse er forbudt eller stoppet, pålegge den som brukte reklamen å sende ut en beriktigelse til alle som mottok den ulovlige reklamen, jf. legemiddelforskriften § 13-15 bokstav b.

Legemiddeloven § 28 andre ledd lyder:

«Departementet kan kreve å få utlevert og beslaglegge de oppgaver, dokumenter og opplysninger som er nødvendige for å ivareta tilsynet og foreta de nødvendige kontroller av virksomheter, produksjon, omsetning og markedsføringsaktiviteter m.v. som berøres av denne lov, så lenge og i det omfanget det er nødvendig. Lovbestemt taushetsplikt er ikke til hinder for tilsynet».



Direktoratet for
medisinske produkter

19.06.2026

26/19382-6

Pål Magnus Nordby

side 3 av 5

DMP kan også illegge tvangsmulkt dersom pålegg gitt i vedtak ikke følges i henhold til frist, jf. legemiddeloven § 28 sjette ledd.

DMPs vurdering

På nettstedet retatrutide.no ble retatrutid tilbudt for salg og omtalt bl.a. på følgende måte:

- «Kjøp Retatrutide i Norge. Norges ledende kilde til labkvalitet Retatrutide peptid. HPLC-verifisert 99%+ renhet. Rask levering. Bitcoin-betaling».
- «Hva er retatrutide? Triple GLP-1 / GIP / Glukagon Agonist»
- «Retatrutide (LY3437943) er et syntetisk peptidanalogue som virker simultant på GLP-1-, GIP- og glukagonreseptorer. Verdifullt for metabolsk forskning, reseptorfarmakologi og signalveisanalyse».
- «Alle retatrutide-produkter på retatrutide.no er HPLC-verifisert med renhet 99.2–99.8%, tredjepartstestet og leveres med CoA fra ISO-akkreditert laboratorium».
- «Triple reseptoragonist. Simultant opptak på GLP-1, GIP og glukagon – bred mekanistisk rekkevidde for metabolsk forskning».
- «Farmasisøytisk grad. GMP-inspirerte standarder. HPLC-verifisert renhet 99.2–99.8%».
- «Rask levering i Norge. Sendes innen 1–2 virkedager med sporet frakt og kaldkjede-emballasje».

Danish Nasir innehar ikke godkjenning til grossistvirksomhet, tilvirkertillatelse, apotekkonsesjon eller driftskonsesjon for apotek.

DMP vurderer derfor at aktiviteten som forgikk via nettstedet retatrutide.no er ulovlig importvirksomhet og ulovlig apotekvirksomhet.

For at reklame skal foreligge må to vilkår være oppfylt, jf. legemiddelforskriften § 13-1 første ledd. Det må foreligge en aktivitet, herunder oppsøkende informasjonsvirksomhet, og denne aktiviteten må ha en bestemt hensikt.

Eksempler på oppsøkende informasjonsvirksomhet er innlegg postet på sosiale medier som Facebook, Instagram eller Tiktok, profilering på nettsider, samt annonser i trykte eller digitale tidsskrifter, aviser eller ukeblader.

Aktører som har en økonomisk interesse knyttet til salg eller bruk av legemiddelet, vil normalt kunne regnes for å ha til hensikt å fremme forskrivning, utlevering, salg eller bruk av legemiddelet ved utøving av slik aktivitet. EU-dom C-421/07 slår fast at også når en uavhengig tredjeperson gir opplysninger om et legemiddels helbredende eller forebyggende egenskaper, kan det anses som reklame, selv om vedkommende handler helt uavhengig av produsenten eller selgeren av legemiddelet.

Danish Nasir tilbød retatrutid for salg via nettstedet retatrutide.no. DMP vurderte således at Danish Nasir hadde økonomiske interesser i salg av legemiddelet.

DMP legger til grunn at det forelå en aktivitet og hensikt som angitt i legemiddelforskriften § 13-1, og at det er tale om en reklame for et legemiddel.

DMP vurderer at informasjonen som var tilgjengelig på nettstedet retatrutide.no er reklame for legemidler.



Direktoratet for
medisinske produkter

19.06.2026

26/19382-6

Pål Magnus Nordby

side 4 av 5

Reklame er bare tillatt for legemidler som har markedsføringstillatelse i Norge.

DMP vurderer derfor at nettstedet retatrutide.no inneholdt ulovlig reklame for legemidler.

I sin første uttalelse til varselet skriver Danish Nasir at nettstedet retatrutide.no skulle være en informasjonsside om retatrutid, men at «Claude» (et system for kunstig intelligens og språkmodell) har tatt frie bevegelser og nettstedet ikke skulle ikke stå oppført live.

I sin neste uttalelse skriver Danish Nasir at han aldri har importert, eid, oppbevart, distribuert eller omsatt retatrutid eller andre tilsvarende produkter, og det har ikke blitt gjennomført salg av slike produkter gjennom nettstedet retatrutide.no. Danish Nasir opplyser videre om at han ikke har hatt slike produkter i sin besittelse og at det derfor ikke har vært foretatt innkjøp, import, lagring eller distribusjon av retatrutid fra hans side. Han skriver videre at nettsiden var et prosjekt under utvikling og erkjenner at innholdet på nettsiden kunne gi inntrykk av at retatrutid ble tilbudt for salg. Etter mottak av forhåndsvarselet har Danish Nasir stanset all aktivitet knyttet til nettstedet og fjernet alt innhold som kunne oppfattes som salg, markedsføring eller tilbud om retatrutid.

DMP tar uttalelsene til etterretning, men vil presisere at det i vurderingen av hvorvidt noe er reklame ikke vektlegges at innholdet på nettstedet ble utviklet ved hjelp av kunstig intelligens og publisert ved et uhell.

Økonomisk fortjeneste av salg eller reklame for et legemiddel er ikke en forutsetning for at informasjonen skal anses som reklame, jf. EU-dom C-421/07. Selv om det ifølge Danish Nasir ikke har foregått salg av legemidler via nettstedet vurderer DMP at innholdet, på bakgrunn av de forhold som er beskrevet ovenfor, er egnet til å fremme salg eller bruk av legemiddelet retatrutid.

DMP opprettholder derfor sin vurdering av at innholdet på nettstedet var reklame for retatrutid. Reklame er bare tillatt for legemidler som har markedsføringstillatelse i Norge, jf. legemiddelforskriften § 13-3 første ledd. Nettstedet retatrutide.no var således ulovlig reklame for legemiddelet retatrutid.

DMP har ved kontroll av nettstedet den 17.06.2026 observert at innholdet på nettstedet retatrutide.no er fjernet, og vurderer at grunnlaget for tvangsmulkt bortfaller.

Pålegg om stans av ulovlig reklame er et fremtidsrettet virkemiddel som har til formål å sikre at ulovlig markedsføring opphører og at den ansvarlige ikke benytter samme eller tilsvarende markedsføringsmetoder på nytt.

DMP pålegger derfor Danish Nasir å stanse all markedsføring av retatrutid i alle kanaler som han kontrollerer.



- • Direktoratet for • •
- • medisinske produkter

19.06.2026

26/19382-6

Pål Magnus Nordby

side 5 av 5

Klagerett

Vedtaket kan påklages, jf. forvaltningsloven § 28. Klagen sendes DMP til e-post reklame@dmp.no. Frist for å klage er tre uker fra det tidspunkt underretning om vedtaket er kommet frem til mottager. Dersom DMP ikke finner grunnlag for å omgjøre vedtaket, vil saken sendes videre for behandling til Helse- og omsorgsdepartementet. For nærmere informasjon om klageretten, se <https://www.dmp.no/om-oss/organisasjon/klage-pa-forvaltningsvedtak>

Vennlig hilsen
Direktoratet for medisinske produkter

Pål Magnus Nordby
Legemiddelinspektør

Dokumentet er elektronisk godkjent og har ikke håndskrevne signaturer.